

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報 (A)

(11) 特許出願公表番号

特表2000-510023
(P2000-510023A)

(43) 公表日 平成12年8月8日(2000.8.8)

(51) Int. Cl. A61N 5/10	特許記号 A61N 5/10	FI A61N 5/10	チーエー・エム M
----------------------------	-------------------	-----------------	--------------

審査請求 有 予備審査請求 有 (全 45 頁)

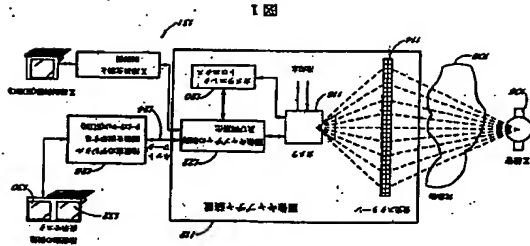
(21) 出願番号 (86) (22) 出願日 (85) 優先出願日 (86) 出願公開日 (87) 出願公開日 (88) 優先出願日 (89) 優先出願日 (90) 優先出願日 (91) 優先出願日 (92) 優先出願日 (93) 優先出願日	特許10-520597 平成9年10月27日(1997.10.27) 平成11年4月28日(1999.4.28) PCT/US97/19236 WO98/18523 平成10年5月7日(1998.5.7) 08/739, 512 平成8年10月28日(1996.10.28) 米国 (US)	(71) 出願人 ローマ リンダ ユニヴァーシティ メデ イカル センター アメリカ合衆国 92354 カリフォルニア 州 ローマ リンダ アンダーソン スト リート 11234 プレア マーク エス. アメリカ合衆国 53719 ウィスコンシン 州 マジソン ノーフォーク ドライブ 5742 (72) 発明者 (73) 発明者 (74) 代理人	メデ イカル センター カリフォルニア アンダーソン スト マーク エス. ウィスコンシン ド ライブ 三枝 英二 (外8名)
--	---	--	--

最終頁に続く

(54) 発明の名称 陽子ビームデジタル画像形成システム

(57) 要約

陽子ビームデジタル画像形成装置は、X線源を備えるものであり、X線源は患者の部位を透過してX線ビームを作り出すことのできる治療ビーム線の中に移動させることができる。X線受像器は、患者を透過したX線を受け、X線画像に相当する光子を発生させる。光子はTCCDカメラに向けて、患者の骨格構造において選択されたモニメントに対するビーム中心における患者の所定位置画像を形成する。また、その装置は、患者の骨格構造において選択された同じモニメントに対するターゲットアイソセンタを表示するマスター指示画像を受ける。選択されたモニメントに対する、患者の所定位置画像におけるビーム中心と、マスター指示画像におけるアイソセンタとの相対位置比較により、ビーム中心をターゲットアイソセンタに一致させるための、患者を移動させる量及び方向が決定される。



【特許請求の範囲】

1. 陽子源と、ガントリーに取り付けられて複数の角度から前記陽子ビームを患者に放射することができるノズルを有するビーム放射装置とを備え、患者の治療部位についてのマスター指示画像を受ける陽子ビーム治療装置の画像形成装置であって、

前記ビーム放射装置に装着され、前記患者の第1サイドに向けられた治療用ビーム線路に沿って画像形成ビームを放射することができる第1のポジションと、前記ビーム線路から移動させられて、これによって、前記陽子ビームを前記治療線路に沿って移動可能にする第2のポジションとの間で移動可能な画像形成ビーム源と、

前記ガントリーに取り付けられ、ガントリーの複数の角度位置全体にわたって前記ビーム線路の中心に位置し、前記ビーム線路に配置された患者の部位を通過した後の前記画像形成ビームを受ける画像形成ビーム受像器と、

前記受像器に近接し、前記受像器から信号を受けて、前記ビーム線路に位置する患者の体の部位についての患者所定位置画像を形成する画像キャプチャ装置と

前記マスター指示画像及び前記患者所定位置画像の双方を受けるコントローラとを備え、

該コントローラは、1又は2以上の堅固な構造体を、前記マスター指示画像において選定し得るよう構成され、それによって、前記1又は2以上の堅固な構造体に対する、患者の体において治療されるアイソセンタの相対位置が位置決めされ、また、前記1又は2以上の堅固な構造体を、前記患者所定位置画像において選定し得るよう構成され、それによって、前記1又は2以上の堅固な構造体に対する前記ビーム線中心の相対位置を測定することができ、前記1又は2以上の堅固な構造体に対する前記ターゲットアイソセンタ及び前記ビーム線中心の相対位置を使用して、1又は2以上の堅固な構造体に対するビーム線の中心位置が、前記1又は2以上の堅固な構造体に対するターゲットアイソセンタの位置に一致するように、患者とガントリーとの間において必要な相対的移動を決定するも

のである前記画像形成装置。

2. 前記画像形成ビーム源は、陽子ビーム進路の方向に対して傾斜方向に移動可能となるように装着されたX線源を備えてなる請求項1に記載の装置。

3. 前記画像形成ビーム受像器は、前記ビーム進路に配置され、衝突するX線に応じて光子を生成する蛍光ス

クリーンを備えてなる請求項2に記載の装置。

4. 前記画像キャプチャ装置は、前記蛍光スクリーンによって生成された前記光子を受けて、前記患者所定位置画像を形成するCCDカメラを備えてなる請求項3に記載の装置。

5. 前記CCDカメラは、前記患者所定位置画像から過度のノイズを除去するために水冷される請求項4に記載の装置。

6. 前記受像器及び前記CCDカメラは、エンクロージャ内に配置され、前記受像器は、前記ビーム進路の中心に位置する前記エンクロージャの開口部に配置され、前記エンクロージャは、前記受像器によって生成される前記光子を前記CCDカメラに向ける進路を画定する請求項5に記載の装置。

7. 前記エンクロージャは、2つのミラーを備え、前記蛍光スクリーンから発出された前記光子は、前記ミラーの一方に向けられた第1方向に移動し、第2ミラーに向けられた第2方向に反射し、前記第1方向と略平行に前記CCDカメラに向けられた第3方向に反射する請求項6に記載の装置。

8. 前記エンクロージャは、前記進路の方向に対して傾斜する部分を含む方向に移動する任意の光子の少なく

とも一部が、前記CCDカメラに到達するのを阻止する1又は2以上のバップルを備える請求項7に記載の装置。

9. 前記X線源は、30kVから150kVのエネルギー範囲で動作する診断用X線管を備え、前記蛍光スクリーンは、磁化ガドリニウム製の四角い形状からなり、前記CCDカメラは、512×512画素の薄型CCDセンサを備え、前記CCDカメラは、焦点距離50mmF.95のレンズを備える請求項8に記載の装置。

10. 前記CCDカメラは、前記進路における前記蛍光スクリーンから直接前記光子を受け、それにより、前記患者所定位置画像は、強められてほとんど乱されないようにされた請求項9に記載の装置。

11. 前記ビーム進路の中心に位置するように前記受像器に取り付けられた1組のクロス線を更に備え、該クロス線は、前記X線源からの前記X線を遮り、それによって、クロス線の領域において、光子がより少なく生成され、この結果、前記クロス線の画像が前記患者所定位置画像に現れる請求項4に記載の装置。

12. 前記コントロールラからの信号を受けて、前記マスター指示画像を表示する第1モニタと、

前記コントロールラからの信号を受けて、前記患者所定

位置画像を表示し、該患者所定位置画像上における前記1又は2以上の堅固な構造体を遷移するために、前記コントロールラを操作することができる第2モニタとを更に備えてなる請求項1に記載の装置。

13. 前記コントロールラは、前記1又は2以上の堅固な構造体に対するビーム線の中心とアイソセンタとの間のオフセットを決定するために最小二乗近似を行い、前記1又は2以上の堅固な構造体は、前記患者の骨格上にモニメントを備えてなる請求項1に記載の装置。

14. 陽子源と、ガントリに取り付けられて複数の角度から前記陽子ビームを患者に放射することができるノズルを有するビーム放射装置とを備えた陽子ビーム治療装置に用いられ、患者の治療部位についてのマスター指示画像を受ける画像形成装置であって、

前記ビーム放射装置に装着され、前記患者の第1サイドに向けられた治療用ビーム進路に沿ってX線ビームを放射することができる第1のポジションと、前記ビーム進路から移動させられて、これによって、前記陽子ビームを前記治療進路に沿って移動可能にする第2のポジションとの間で移動可能なX線源と、

前記ガントリに取り付けられ、ガントリの複数の角度位置全体にわたって前記ビーム進路の中心に位置し

、前記ビーム進路に配置された患者の部位を通過した後の前記X線ビームを受け、ビーム線における患者の体の部位に対応した光子画像を形成するX線ビーム受像器と、

前記X線ビーム受像器から前記光子画像を直接受けて、前記ビーム進路に位置する患者の体の部位についての患者所定位置画像を形成し、それによって、前記患者所定位置画像が強められてほとんど乱されないようにされる画像キャプチャ装置と、

前記マスター指示画像及び前記患者所定位置画像の双方を受けるコントローラとを備え、

該コントローラは、1又は2以上のモニメントを、前記マスター指示画像において選定し得るよう構成され、それによって、前記1又は2以上のモニメントに対する、患者の体において治療されるアイソセンタの相対位置が明らかにされ、また、前記1又は2以上のモニメントを、前記患者所定位置画像において選定し得るよう構成され、それによって、前記1又は2以上のモニメントに対する前記ビーム線中心の相対位置を決定することができ、前記1又は2以上のモニメントのモニメントに対する前記ターゲットアイソセンタ及び前記ビーム線中心の相対位置を使用して、1又は2以上のモニメントに

対するビーム線中心位置が、前記1又は2以上のモニメントに対するターゲットアイソセンタの位置に一致するように、必要な患者の移動を決定するものである前記画像形成装置。

15. 前記ビーム進路の中心に位置するように前記受像器に取り付けられた1組のクロス線を更に変え、該クロス線は、前記源からの前記X線を遮り、それによって、前記クロス線の近傍に前記X線受像器によりわずかな光子が生成され、この結果、前記クロス線の画像が前記患者所定位置画像に現れる請求項14に記載の装置。

16. 前記コントローラは、前記1又は2以上のモニメントに対するターゲットアイソセンタの表位置及び前記ビーム線中心の相対位置を用いて、ターゲットアイソセンタがビーム線の中心に位置するように、患者の移動の方向及び大

きさを決定するために、最小二乗近似を行う請求項14に記載の装置。

17. 前記コントローラからの信号を受けて、前記マスター指示画像を表示する第1モニタと、

前記コントローラからの信号を受けて、前記患者所定位置画像を表示し、該患者所定位置画像における前記1又は2以上のモニメントを選定するために、前記コントローラを操作することができる第2モニタとを更に

備えてなる請求項14に記載の装置。

18. 前記X線受像器は、前記ビーム進路に配置され、衝突するX線に応じて光子を生成する蛍光スクリーンを備えてなる請求項14に記載の装置。

19. 前記画像キャプチャ装置は、前記蛍光スクリーンによって生成された前記光子を受けて、前記患者所定位置画像を形成するCCDカメラを備えてなる請求項18に記載の装置。

20. 前記CCDカメラは、前記患者所定位置画像から過度のノイズを除去するために水冷される請求項19に記載の装置。

21. 前記受像器及び前記CCDカメラは、エンクロージャ内に配置され、前記受像器は、前記ビーム進路の中心に位置する前記エンクロージャの開口部に配置され、前記エンクロージャは、前記受像器によって生成される前記光子を前記CCDカメラに向ける進路を画定する請求項20に記載の装置。

22. 前記エンクロージャは、2つのミラーを備え、前記蛍光スクリーンから発出された前記光子は、前記ミラーの一方に向けられた第1方向に移動し、第2ミラーに向けられた第2方向に反射し、前記第1方向と略平行に前記CCDカメラに向けられた第3方向に反射する請

求項21に記載の装置。

23. 前記エンクロージャは、前記進路の方向に対して傾斜する部分を含む方向に移動する光子が前記CCDカメラに到達するのを阻止する1又は2以上のバツフルを備える請求項22に記載の装置。

24. 前記X線源は、30kVから150kVのエネルギー範囲で動作する診断用X線

管を揃え、前記蛍光スクリーンは、硫化ガドリニウムの四角い形状からなり、前記CCDカメラは、512×512画素の薄型CCDセンサを揃え、前記CCDカメラは、焦点距離50mmF.95のレンズを揃える請求項23に記載の装置。

25. 患者の体内に位置するターゲットアイソセンタの中心にビーム線の中心を配置するために、陽子ビーム治療装置において患者を位置合わせする方法であって、

コンピュータ装置に格納されている、ビームの所望方向についての患者のマスター指示画像を取得するステップと、

患者を治療台上に配置して、ターゲットアイソセンタを含む患者の体の部位をノズル前方に位置させるステップと、

ノズル前方に位置する患者の体の部位に画像形成ビームが送られるように、治療用ビーム通路に沿って画像形

成ビームを送出するステップと、

患者の体の部位に送られた後の画像形成ビームを受けて、前記ビーム通路に配置された患者の体の部位についての、前記コンピュータ装置に供給される、患者所定位置画像をキャプチャするステップと、

前記マスター指示画像において、前記コンピュータ装置を使用して、前記1又は2以上のモニメントを選定するステップと、

前記患者所定位置画像において、前記コンピュータ装置を使用して、前記1又は2以上のモニメントを選定し、前記マスター指示画像及び前記患者所定位置画像の双方において選定された前記1又は2以上のモニメントが、前記患者の解剖図において同じ位置に一致するステップと、

患者所定位置画像において選定された1又は2以上のモニメントに対する前記治療用ビーム中心の相対位置を選定するステップと、

マスター指示画像における1又は2以上のモニメントに対するターゲットアイソセンタと、患者所定位置画像における1又は2以上のモニメントに対するビーム中心との間のオフセットを、前記コンピュータ装置を使用して選定するステップと、

1又は2以上のモニメントに対するビーム中心の位置が、1又は2以上のモニメントに対するターゲットアイソセンタの位置に一致するように、患者を移動させなければならない距離及び方向を選定するステップとを備える前記方法。

26. 治療用ビーム通路に沿って画像形成ビームを送出する前記ステップは、治療用ビーム通路にX線源を配置するステップと、

X線源から治療用ビーム通路に沿ってX線を放射するステップとを備える請求項25に記載の方法。

27. 画像形成ビームを受ける前記ステップは、治療用ビーム通路に沿って前記患者を通過した後のX線を受けるものである請求項26に記載の方法。

28. 画像形成ビームを受けて患者所定位置画像をキャプチャする前記ステップは、

前記蛍光スクリーンに衝突する前記X線ビームのX線に及びて光子が生成されるように、前記ビーム通路に蛍光スクリーンを配置するステップと、

線密な通路に沿って前記光子をCCDカメラに向けてるステップとを備える請求項27に記載の方法。

29. 治療用ビーム通路の中心に対して中央に位置するように1組のクロス線を配置し、形成された該クロス

線の画像が、前記患者所定位置画像における治療用ビーム通路の中心を代表する位置に現れるステップを更に備える請求項28に記載の方法。

30. 1又は2以上のモニメントを選定する前記ステップは、前記マスター指示画像のデジタル画像をディスプレイに表示するステップと、前記ディスプレイに表示された前記患者の骨格上のモニメントについてのユーザー入力装置を操作するステップと、

前記ユーザー入力装置を操作して、前記モニメントを選択するステップと、前記患者所定位置画像のデジタル画像をディスプレイに表示するステップと

前記ディスプレイに表示された前記患者の骨格上の前記モニメントについて

のユーザ入力装置を操作するステップと、

前記ユーザ入力装置を操作して、前記モニュメントを選択するステップとを備える請求項25に記載の方法。

31. マスター指示画像において選択されたモニュメントと、前記マスター指示画像におけるターゲットアイソセンタとの間の相対的な位置関係を計算するステップ

と、

前記患者所定位置画像において選択されたモニュメントと前記ビーム線中心との間の相対的な位置関係を計算するステップとを更に備える請求項30に記載の方法。

32. 患者を移動させなければならない距離及び方向を決定する前記ステップは、マスター指示画像の前記1又は2以上のモニュメントに対するターゲットアイソセンタの相対位置と、前記1又は2以上のモニュメントに対するビーム線中心の相対位置との間に、最小二乗法を適用して行うものである請求項25に記載の方法。

33. 治療用ビーム源と、複数の異なる角度から治療用ビームを供給するように構成されたノズルを有するビーム放射装置とを備えた治療用ビームによる治療装置に用いられる治療用画像形成装置であって、

前記ビーム放射装置に装着され、前記患者の第1サイドに向けられた治療用ビーム通路に沿ってX線ビームを放射することができる第1のポジションと、前記ビーム通路から移動させられて、これによって、前記治療用ビームを前記治療用ビーム通路に沿って移動可能にする第2のポジションとの間で移動可能なX線ビーム源と、

前記ビーム通路に対して中心に位置するように配置され、前記ビーム通路に配置された患者の部位を通過した

後の前記X線ビームを受け、その結果、光子画像を形成する蛍光スクリーンと、前記蛍光スクリーンから前記光子画像を直接受けて、患者の体の部位について

の患者所定位置画像を形成し、前記ビーム通路に配置されて、それにより、前記患者所定位置画像が強められてほとんど乱されないようにされるデジタルカメラとを備える前記治療用画像形成装置。

34. 陽子源と、ガントリーに取り付けられて複数の角度から前記陽子ビームを患者に放射することができるノズルを有するビーム放射装置とを備えた、陽子ビーム治療装置に用いられるように構成され、前記ガントリーの複数の位置にわたって前記患者所定位置画像を形成することができる請求項33に記載の装置。

35. 患者の治療部位についてのマスター指示画像、及び前記患者所定位置画像の双方を受け、1又は2以上のモニュメントが、前記マスター指示画像において選定可能となるように構成され、それによって、前記1又は2以上のモニュメントに対する、患者の体において治療されるアイソセンタの相対位置を明らかにするコントローラを更に備える請求項34に記載の装置。

36. 前記コントローラは、更に、前記1又は2以上のモニュメントが、前記患者所定位置画像において選定

可能となるように構成され、それによって、前記1又は2以上のモニュメントに対する前記ビーム線中心の相対位置を測定することができ、前記1又は2以上のモニュメントに対する前記ターゲットアイソセンタ及び前記ビーム線中心の相対位置を使用して、1又は2以上のモニュメントに対するビーム線の中心位置が、前記1又は2以上のモニュメントに対するターゲットアイソセンタの位置に一致するように、患者とノズルとの間において必要な相対的移動を決定するものである請求項35に記載の装置。

【発明の詳細な説明】

陽子ビームデジタル画像形成システム

発明の背景

発明の図示する分野

本発明は、粒子ビームによる治療システムに関し、特に、粒子ビーム放射線装置に対する患者の位置を測定し、それによって患者の位置を所望の位置に合わせることを可能にするために、患者の体における標的領域の画像を形成するデジタル画像形成システムに関する。

関連技術の説明

粒子放射線による治療方法は、一般に、癌や他の病気の局所的な治療に用いられる。典型的な例では、例えば電子、陽子、中性子のような原子の粒子や、X線のような原子より小さい粒子が、多くの場合ターゲットアイソセンタと呼ばれる患者の特定の標的領域に向けてノズルから放射される。そして、粒子は患者の標的領域にある

細胞に衝突し、これらの細胞を破壊する。

放射線治療についての特に有用な形態の1つとして、患者の体内に位置するターゲットアイソセンタに陽子ビームが向けられる陽子ビーム治療方法が存在する。陽子治療法は、陽子が停止するに至った時に陽子エネルギーの大部分が放出されるというブラッグピークとして知られる現象を陽子が示すという有利な点を備える。したがって、陽子ビームの起動エネルギーを選択することによって、このビームにおける陽子をターゲットアイソセンタで停止させることができ、これによって、エネルギーの大部分がターゲットアイソセンタ内の細胞に伝達される。陽子治療法は、現在、カリフォルニアのローマリングにあるローマリングユニバーシティメディカルセンタにおいて使用されており、ローマリングユニバーシティメディカルセンタにおいて使用されている装置は、米国特許第4,870,287号においてより詳細に説明されている。

陽子治療法は、特定の場において、他のタイプの治療法を越えた臨床上の意欲深い有利な点を備えている一方、陽子ビームがターゲットアイソセンタのみに

放射されるように、陽子ビームのノズルに対して患者が正しい位置に配置されることが要求される。さもなければ、陽子ビームは患者の体における正常な細胞を傷つけること

になる。このことは、例えば、患者の腹にターゲットアイソセンタが位置する場合の治療において、特に重要である。患者をノズルに対して正しい位置に配置することは陽子治療法において非常に重要である一方、放射線治療の他の多くのタイプにおいても同様の理由から非常に重要であることは言うまでもない。

一般に、陽子治療を受ける患者は、ターゲットアイソセンタに陽子ビームが放射される定期的な治療を、長期間にわたって繰り返し受ける。例えば、患者は、陽子放射線治療の一日当たりの線量を、一ヶ月という長期にわたって受ける場合がある。更に、米国特許第4,917,344号及び米国特許第5,039,057号に記載されているガンTRIES装置のようなガンTRIES装置を紹介して陽子ビームが放射されるとき、ターゲットアイソセンタには、たいてい種々の異なる角度から陽子ビームが放射される。

陽子治療用ビームのノズルに対する患者の正確な配置を確保を行うため、患者の体における1又は2以上のモニメントに対するターゲットアイソセンタの位置が、最初に決定される。モニメントは、通常、患者の骨格上の部分からなり、ターゲットアイソセンタの位置は、これらのモニメントに対して決定される。ターゲットアイソセンタの位置を決定する1つの手法として、デジ

タル再構成ラジオグラフ(DRR:digitally reconstructed radiograph)を使用するものがある。特に、患者のCTスキャンは良く知られた手法を用いて行われる。これらはDRRに組み込まれ、例えば腫瘍のような傷んだ組織を含むターゲットアイソセンタの位置がDRR上にマーキングされる。DRRのファイルは、種々の異なる方向から見たターゲットアイソセンタの画像を表示するために、編集することができる。

そして、米国特許第4,905,267号に記載されている支持体(support)のような支持体に患者が配置され、この支持体が陽子治療室におけるガンTRIES内の治療

台に配置されると、陽子ビームの進路にX線源が配置されるとともに、陽子ビームの進路に沿って患者と反対側にX線受像器が配置される。したがって、X線源及びX線受像器によって、患者の体における陽子ビーム放射装置のノズルを出た陽子ビームの進路に位置する部分についての、X線写真画像が得られる。X線写真画像におけるビームの中心は、患者の体において予め選択されたモニメントに対して決定することができる。

DRRにおいて予め選択されたモニメントからのターゲットアイソセンタのオフセットと、X線写真画像において予め選択された同じモニメントからのX線ビーム

ムの中心のオフセットとを比較することにより、ノズルをターゲットアイソセンタの中心に位置させるために患者をノズルに対して移動させなければならない方向が示される。一般に、このプロセスは、陽子放射装置のノズルに対して患者が正しく配置されるまで繰り返して行われる。更に、このプロセスは、一般に、ノズルがガントリーの周囲を回転した時の患者に対するノズルの各位置毎に、繰り返されなければならない。

それぞれの写真画像は現像しなければならないので、患者の体における部分のX線画像を得ることがまさに時間の浪費であることは認識すべきである。更に、一旦画像が現像されると、医師はX線画像を測定して、患者をどのように移動させるかを決定するためにこれらの寸法の寸法をDRRの画像と比較しなければならない。このため、医師が患者を正しく位置調整するのを待ちながら、患者は支持体において長時間じっとしていなければならない。したがって、患者の位置調整に必要な処置を行うのに要求される時間が増加する結果、治療計画は少数の患者しか収容することができない。このため、ノズルに対する患者の位置を決定し、患者を正しく位置調整するのに必要な患者の移動を行うために要求される時間を最小化するため、ノズルに対する患者の位置画像を効率良く得

る装置が必要とされる。

放射線治療に関する出願においては、フィルム現像時間を短縮するX線のデジ

タル画像が示されている。例えば、米国特許第5,039,867号においては、患者の体についてのX線テレビ画像が得られる装置が開示されている。しかし、この出願のものは、イオン化粒子ビームや重粒子ビームと共に使用されることが意図されており、X線のテレビ画像を強めるイメージインテンシファイアを使用する。イメージインテンシファイアの使用は、像のゆがみ、及び、それによって患者の位置の計算結果に許容できない誤差を生じるので、このタイプの装置は、陽子治療法に適用することが容易でない。陽子ビームは、組織にとってより有害であるという重大な影響を及ぼすため、ノズル前方の患者を非常に正確に位置決めすることが重要であるが、結果的には、イメージインテンシファイアによってもたらされる誤差が、陽子治療法における使用について非常に多くの間違いを生じさせることとなる。

したがって、陽子放射装置のノズル前方における患者の体の部位についての非写真画像を得ることができる装置が必要である。この装置は、ノズル前方における患者の体の部位を、間違った測定結果を生じさせることなく

、正確に測定できるものであるべきである。更に、この装置は、患者の周囲におけるノズルの角度位置に拘わらず、ノズルに対する患者の体の測定を行うことができるものであるべきである。

発明の概要

前記の要求は、本発明の陽子治療装置によって達成される。この装置は、ガントリーと、このガントリーに配置されて陽子ビームを発生させるノズルと、このノズルに陽子ビームを供給するビーム通路と、このビーム通路に配置可能な可動式X線源と、このX線源によって生じるX線を、患者の体を通過した後に受けるよう配置されるX線受像器とを備えてなる。X線源及びX線受像器の双方は、患者に対するノズルの位置に拘わらず、陽子ビームの通路内における患者の部位の画像を形成することができるよう、ガントリーに取り付けられることが好ましい。更に、X線受像器は、ノズル前方における患者の部位のデジタル画像を形成することが好ましい。

本発明の一つの形態として、この装置は、ターゲットアイソセンタについての

1又は2以上のマスター指示画像、及び患者の体内における数箇のランドマーク又はモ

ニュメントを保存するコンピュータ装置をも備える。好ましい形態においては、マスター指示画像は、DRR (Digitally Reconstructed Radiograph) を使用することによって形成され、指示を出す医師は、患者の体における1又は2以上の予め選択されたモニュメントに対するターゲットアイソセンタの位置を、測定することができる。画像受像器によって形成されたデジタルX線画像は、患者の骨格に重ね合わせたビームの中心位置を示すことが好ましい。マスター指示画面において選択されているランドマーク又はモニュメントは、X線画像においても感知することができる骨格上のランドマークであることが好ましい。この装置は、治療を行う医師が、X線画像におけるモニュメントを見分けて、このモニュメントに対するゼーム中心の空間的な関係を測定する。モニュメントに対するビーム中心の空間的な関係は、マスター指示画像における、ターゲットアイソセンタ及び全く同じモニュメント間の空間的な関係と比較される。この比較により、患者の体におけるターゲットアイソセンタからビームの中心がどれくらいオフセットしているかを示すオフセット値が得られる。これらの値は、ターゲットアイソセンタをビーム中心に正しく位置合わせするために患者を移動させるのに、用いることができる。

マスター指示画像は、患者に対してビームが向けられるガントリーの各角度毎に用意されることが好ましい。X線源及びX線受像器は、ガントリーに取り付けられるので、ガントリーが新しい位置に移動して、オフセットが正しく計算されるたびに、所定位置画像を得ることができる。

本発明の他の形態においては、X線受像器は、X線がスクリーンに衝突するのに応じて蛍光を発する蛍光スクリーンを備えたものとすることができ、蛍光スクリーンによって発生した光子は、緻密な迷路に付て、冷却されたデジタルキャプチャ装置に向けられる。1つの形態においては、デジタルキャプチャ装置は、512×512画素の薄型CCDセンサを有し、電気冷却器が取り付けられたCCDカ

メラを備えている。この冷却器は、熱エネルギーを除去し、これによってカメラにより生じるノイズの量を減少させ、30kVから150kVのエネルギー範囲で動作する診断用X線管によって生じるX線からのビーム進路における、患者の体の部位についてのX線画像を得ることができる。

したがって、本発明の装置は、ノズル前方にある患者の体の部位についての正確なデジタル画像を得るとともに、患者の体におけるターゲットアイソセンタからビー

ム中心がどれだけオフセットしているかを算定することができ、これによって、ビームノズルに対して患者を再び位置合わせ可能にする測定結果を得る。これらの及び他の目的、並びに本発明の利点は、添付図面と共に以下の記述によって、より十分に明らかになる。

図面の簡便な説明

図1は、好ましい形態に係るデジタル画像形成装置のブロック図である。

図2は、図1の装置が取り付けられ、陽子ビームを患者に放射するためのガントリーの等角正面図である。

図3は、可動式X線アッセンプリをビーム放射線に沿って上流側に見た正面図である。

図4は、図2のガントリーの一部に取り付けられた図1のデジタル画像形成装置における画像キャプチャ装置の詳細図である。

図5Aから図5Eまでは、図4の画像キャプチャ装置の異なる詳細図である。

図6は、図1のデジタル画像形成装置の機能を示すフローチャートである。

図7Aは、ターゲットアイソセンタ及び予め選択され

たいいくつかのモニュメントを備えた患者の体の部位についての代表図である。

図7Bは、図1の装置のビーム進路における、患者の体の部位についてのX線画像の代表図である。

好適な実施形態の詳細な説明

全体を通じて同じ番号は同じ部分を示す図面が参照される。図1は、好適な実

施形態のデジタル画像形成装置(digital imaging system)100を示すブロック図である。デジタル画像装置100は、図2に示す陽子ビーム放射装置102に付設される。陽子ビーム放射装置102は、ガントリーを備え、本明細書において使用する米国特許第4,917,344号に記載の陽子ビーム放射装置に対応する。また、ガントリーの構造は、本明細書において共に使用する米国特許第4,917,344号および第5,039,067号に記載される通りである。

図1に示すように、デジタル画像形成装置100は、ビーム放射装置102のスナウト(snout)もしくはノズル110(図2)の前面に位置する患者108の部位を通過して、陽子ビームの通路に沿ってX線ビームを放射するように、ビーム通路内に位置させることができるX線

管106を備える。画像キャプチャ装置112は、陽子ビームの通路に沿って、患者108とは反対側に位置される。画像キャプチャ装置112は、衝突するX線に応じて蛍光を発するように構成される蛍光スクリーン114を備えている。

蛍光スクリーンによって生成された光子は、密な通路(後に図5A～図5Dを参照してさらに詳細に説明する)に沿って、デジタル画像を光子から生成するカメラ116に向けられる。カメラ116は、後にさらに詳細に説明する手法で約-30℃に冷却され、これにより余熱が取り除かれ、従って、カメラが生成する画像におけるノイズが除去される。カメラ116は、制御エレктロニクス120、並びに、制御及び同期化ロジック122により制御され、それによって、カメラ116のシャッターは、X線を送出するX線管106に応じて開き、ネット124を介して治療室のデジタル画像を変換するワークステーション126に提供することができる画像をキャプチャする。

治療室のデジタル画像を表示するワークステーション126は、カメラ116がキャプチャしたデジタル画像をモニタ130上に表示する。また、治療室のデジタル画像を表示するワークステーション126は、患者10

8のマスター指示画像(master prescription images)を受け取る。この画像は、同時に治療室のモニタ132上に表示される。

後に図6および図7を参照してさらに詳細に説明するように、本実施形態の画像形成装置100により、ビームの通路に沿って所定のガントリー位置に対して配置される患者の体の部位についてのデジタル画像が得られ、この画像はモニタ130上に表示される。装置100はまた、患者の身体のマスター指示画像を受けて、ターゲットアイソセンタが、患者の体内における様々なモニメント又はランドマークに対して明らかにされる。このマスター指示画像は、ターゲットアイソセンタを含む患者の体の部位を、モニタ130に同時に表示されているX線画像と同様に、モニタ132に同じ展望から、すなわち、同じガントリー角度から、表示する。治療室は、モニタ132上のマスター指示画像におけるモニメント又はランドマークに対応する、モニタ130上のX線画像におけるモニメント又はランドマークを識別する。また、治療室のデジタル画像を表示するワークステーション126は、モニタ130上のX線画像におけるビーム中心と、モニタ132上に表示されるターゲットアイソセンタとの間の空間的關係を決定する。この空間的

關係は、適切に患者を移動させるために用いることができ、これにより、患者は、ビーム通路がターゲットアイソセンタを横切るように、ノズル前方に配置される。

図2は、画像形成装置100が付設されたビーム放射装置102の好適な実施形態をより詳細に示している。具体的には、ビーム放射装置102は、中心点140の周囲を回転する上述したガントリーを備える。ビーム放射装置102は、陽子ビームが放射されるスナウト110を備える。好適には、スナウトは、中心点140の周囲で回転するように、ガントリーのリング(不図示)に取り付けられる。X線源106は中心点140の周囲で回転可能なように、ビーム放射装置102に取り付けられる。同様に、画像キャプチャ装置112もまた、ビーム放射装置の全ての角度方向で、ビーム通路146に対して中心に位置するように、リングのX線源106(図3)と対向する位置に取り付けられる。図2に示すように、ガントリー104は、スナウトが、X軸151に対向するビーム通路146に沿ってビームを放射するように、位置決めされる。しかし、ビーム通路146が

異なる方向に延びても中心点140を傾けるように、スナウト110を移動できることがわかる。ビーム放射装置102はまた、Z軸152およびX線源106に沿って移動可能

能な治療台150を備える。

患者108は、本明細書において援用される米国特許第4,905,267号において開示されている鞘(sheath)のような鞘149に配置され、その後鞘149及び患者108は、治療台150上に配置される。鞘149は、治療台150に対して、X軸151、図2の図面ページを超えて延びるY軸及びZ軸に沿って移動可能であり、かつ、回転させて位置合わせをすることが可能である。治療台上での鞘の移動は、例えば、治療台に取り付けられた架台内に鞘を配置し、この架台は、鞘を移動させるアクティベータ(activator)を有するというような、多くの公知の手法のうちのいずれかにより達成され得る。オフセットが決定された後に鞘を移動するための装置の候補の一つとしては、カリフォルニア州ローマリングダに所在のローマリングダユニバーシティメディカルセンター(Loma Linda University Medical Center)において現在使用されている装置がある。

一般には、鞘149は、患者108が鞘149内に位置する場合に、患者108が鞘149に対して実質的に固定された方向を向くように構成される。従って、患者108が鞘149内に位置しているいずれの時であっても、鞘149に対する患者の方向は、実質的に同じまま

である。このことから、患者内のターゲットアイソセンタがスナウト110から放射されるビームの中心内に位置するようにして、鞘と患者とがスナウト110前方に位置するように、鞘149が台150の上に配置されることが要求される。

図3は、デジタル画像形成装置100のX線源106を示す正面図である。図に示されるように、X線源106は、ビーム通路146内に配置することができ、かつ、ビーム通路146から移動させることができるように、ビーム放射装置102に取り付けられている。このように、X線源106は、X線をビーム通路

146に沿って放射することができ、X線は、その後、台150上の鞘149に位置する患者108を通過して、画像キャプチャ装置112に向かう。X線源106は、2つのトラック135aおよび135bに沿って移動させることができ、移動可能スレッド(sled)134に取り付けられる。スクリューモーターアセンブリ136は、治療室の制御装置(不図示)によって駆動される。スクリューモータセンブリ136は、スレッド134、およびそれゆえX線源106をビーム通路146内に配置するように構成され、これにより、X線源106がX線を生成する時に、X線がビーム通路146に沿って伝えられる。好適な実施形態において、X線源106は、30~150kVAのX線管(カリフォルニア州バロアルトに所在のヴァリアン社製のモデルAI92管を収容するモデルBI50式(manufactured by Varian Inc. of Palo Alto, CA, Model BI50 model housing a Model AI92 tube))から構成される。X線発生器および制御回路は、エレクトロニクスインターナショナルモデルEDEC 30の汎用X線発生器(Electroned International Model No. EDEC 30 general purpose X-ray generator)から構成される。発生器およびコントローラ131は、スクリューモーターアセンブリを誘起してスレッド134およびX線源106をビーム通路146内に移動させることが可能であり、X線源106を誘起してX線画像形成ビームを生成する。画像形成処理が完了すると、スレッド134およびX線源106は、ビーム通路146から移動され、治療用ビームがターゲットアイソセンタに移送されることを可能にする。

図4は、ビーム放射装置102のガントリに取り付けられた1又は2以上の遮蔽板144に取り付けられた状態での、画像キャプチャ装置112の斜視図である。具体的には、画像キャプチャ装置112は、矩形状のエ

ングロージャ160内に収容されている。エングロージャ160は、取り付けスラット162aおよび162bを介してガントリ内の内部遮蔽板144に取り付けられている。図2に示すように、画像キャプチャ装置は、ガントリ内の回転位

図に図解なく、ビーム通路146内に位置するように、ガントリに取り付けられている。従って、X線源106がビーム通路内に位置し、X線を生成する場合、画像キャプチャ装置112は、X線がビーム通路146に沿って伝えられるように、かつ、X線が患者108を通り抜けた後に、X線を受け取る。

このように、X線源106および画像キャプチャ装置112は、ガントリ104の全ての位置において、ビーム放射装置102のノズル前方に位置する患者108の部位の画像を形成することができる。画像キャプチャ装置112は、画像キャプチャ装置112がガントリ104の全移動範囲に亘ってビーム通路146内に存在するように、ガントリのリング144に取り付けられなければならないことが理解される。従って、支持体162a及び162b、並びにエンクロージャ160は、画像キャプチャ装置112が、ガントリの全移動範囲に亘って、スナウト110に対して移動しないように、十分な剛性を有する材料から製造される。

図5A～図5Eは、画像キャプチャ装置112をさらに詳細に示す。具体的に、図5Aは、画像キャプチャ装置112のエンクロージャ160を示す。エンクロージャの外壁170は、その内部に位置する構成要素を示すために、部分的に取り去られている。好適な実施形態において、エンクロージャは、エンクロージャ160の内部が暗くなるように複数のパネル174がボルト止めされたフレーム172を有する。以下の説明から、画像キャプチャ装置112は、X線源106が生成したX線から、スナウト110の前方に、すなわち、ビーム通路146に沿って、位置する患者108の体の部位についての、正確な、ゆがみのないデジタル画像を生成するに役立たないことが理解される。従って、エンクロージャ160は、以下に説明する方法において、X線が画像キャプチャ装置112に衝突する結果として発生する光以外には、エンクロージャの中に追加の光が導入されないように、構成されなければならない。

図5Bおよび図5Cは、画像キャプチャ装置160の側面および前面176をそれぞれ示す。正面176は、X線源106に直面する側の面であり、画像キャプチャ装置112が図2に示す手法でガントリ104に取り付けら

れている場合には、ビーム通路146

に直交している。四角形の開口部すなわち入口182 (図5C) は、エンクロージャ160の前面176の左側部分に形成されている。好適な実施形態では、入口182の前面に位置する、保護カバー184、X線撮影用格子状スロット186およびX線カセットスロット190が存在する。さらに、エンクロージャ160の入口182の直ぐ隣りに位置するように、X線カセットスロット190の直ぐ背後に位置される、蛍光スクリーニングアセンブリ192 (図5A) が存在する。

図5Cに示すように、入口182の中心にある点で交差するように、3本のクロス線200a～200cが保護カバーに形成されている。以下に説明するように、クロス線200a～200cは、患者108の体内のモニメントに対して、ビーム通路146を伝わるX線の中心位置に関して、治療区に目に見えるしるしを提供する。従って、クロス線200a～200cの交差点は、ビーム通路146の正確な中心に位置することが好ましい。このことは、画像キャプチャ装置112のエンクロージャ160が、スナウト110に対して正確に位置することと必要とする。

好適な実施形態では、X線撮影用格子状スロット186およびX線カセットスロット190は、共に、X線源

撮影格子187およびX線カセット191 (図5A) を受け入れ可能である。従って、患者の位置合わせもまた、従来の患者の位置のX線写真画像を得る技術を用いて実行することができ、従って、好適な実施形態における患者の位置合わせシステムは、デジタル画像を用いた位置合わせと、写真画像を用いた位置合わせとの両方を可能にする。

患者のデジタル画像が要求される場合、X線カセット191 (図5A) は、カセットのホルダから取り除かれ、これにより、X線源106から放射されたX線が蛍光スクリーニングアセンブリ192に衝突する。この結果、蛍光スクリーニングアセンブリ192は、X線が蛍光スクリーニングアセンブリ192に衝突した場所において光子を発生する。これらの光子は、一般には、1又は2以上のパルス204

を介して、矢印202 (図5A) で示す方向にエンクロージャ160の内部へと伝えられ、第2ミラー206に向かう。好適な実施形態では、蛍光スクリーンセンブリ192は、コダックラナックスの高感増感スクリーン：製品番号1476175 (Kodak Lanax Fast Intensifier Screen, Product No. 1476175) から構成される。これは、蛍光スクリーン192の表面に衝突するX線に応じて光子を生成する磁化ガドリニウム (gadolinium su

lphur dioxide: Cd_{0.5}Tb_{0.5}) の14' × 14' の正方形から構成される。

光子は、第2ミラー206に衝突し、その後、矢印210で示す方向に第1ミラー212へ向けて反射される。続いて、光子は、第1ミラー212から矢印214で示す方向にカメラ116のレンズ216へ向けて反射される。図5Aに示すように、蛍光スクリーンセンブリ192に衝突するX線によって生成された光子は、一般的にはZ字形の通路203中をカメラ116に向けて移動する。Z字形の通路203は、ガントリー104の設置できるように十分にコンパクトな寸法で、エンクロージャ160が構成されることを可能にする。好適な実施形態では、エンクロージャ160は、約32インチ×32インチ×深さ14インチである。

蛍光スクリーンセンブリ192は、スクリーン192の前面に衝突するX線を代表する光子を生成し、光子は、次にレンズ216に送られる。好適には、第2ミラーは、保護アルミニウム表面を有する1/4ウェーブフラットミラー (1/4 wave flat mirror) からなる。保護アルミニウム表面は、エンクロージャ160内の光子の通路に対して25.6490°の角度で取り付けられる。好適な実施形態では、第2ミラー206は、ガントリー104の

全移動範囲に亘ってミラーをビーム通路146に対してこの角度に保持することが可能な、固定マウント内に配置される。第1ミラー212は、各軸に対して±4°の傾斜を可能にする2つの軸ジンプル (axis gimble) に取り付けられた球面ミラー (round front surface mirror) を有する。

第1ミラー212は、第2ミラー206から反射された光がほとんど全てでカメ

ラ116のレンズ216へ向けて反射されるように、位置、方向が合わせられる

X線が蛍光スクリーン192の前面に衝突した結果として、蛍光スクリーンセンブリ192によって非常に低いレベルの光が生成されているので、エンクロージャ160での反射光の制御が、設計上の重要な問題であることがわかる。また、蛍光スクリーンセンブリ192により生成される発散光 (stray light) は、典型的には全ての方向に散乱することも理解される。好適な実施形態において、この光は2つのメカニズムを介して制御される。

第1のメカニズムとして、エンクロージャ160の内部表面を、最も反射しにくくなるように形成することがあげられる。具体的には、好適な実施形態において、エンクロージャ160の内部、及びその内部にある構成要

素の多くは、ピーズ噴射 (bead blasted) により磨消し仕上げされ、その後、黒色に陽極酸化処理 (black anodized) される。さらに、パッフル204もまた、カメラレンズに届く前に発散光を多数回反射させ、それによって角度を損失させることにより、発散光を閉じこめる。好適な実施形態では、2つのパッフル204が示されているが、画像キャプチャデバイス112によって生成されるその後のいかなる画像についても、発散光による劣化効果 (degrading effects) をさらに制限するために、エンクロージャ160内に多数のパッフルを配置できることがわかる。パッフル204は、カメラ116のレンズ216に入射するほとんど全ての光が、エンクロージャ160内での好適な光の通路203に平行なラインに沿って移動するように、配置される。従って、蛍光スクリーンセンブリ192から、通路203に対してある角度をなして放射される光は、レンズ216に到達しないように、好適には吸収されるか多数回反射される。

好適には、カメラ116は、マウント上にある画像キャプチャ装置のエンクロージャ160の内部に対して、水平軸、垂直軸および長手方向の軸の周りの調節を可能にするマウント上に取り付けられる。さらに、マウントはまた、ミラーからレンズへの光子の通路である光軸2

14の周りの周囲をも可能にすべきである。これによって、蛍光スクリーンアセンブリ192に衝突するX線により生成される画像を受けるために最適な位置に、カメラの位置、方向を合わせることが可能となる。さらに、カメラ116は、蛍光スクリーンアセンブリ192に衝突するX線により生成された低レベルの光に基づいて画像を生成するように、構成される。

好適な実施形態では、カメラは、充填比100%の512×512のアタキアピ画素を有し、カメラの対物視野サイズが355.6mm×355.6mmであり、画素が0.69mm平方である、CCDカメラである。好適には、カメラは、電気冷却型(TEC:thermally electric cooled) CCDタイプのカメラであり、TECにより発生した熱を除去する液体再循環を備える。好適な実施形態では、カメラは、カリフォルニア州のウエストレイクヴィレッジに所在のスペクトラルソース社(Spectral Source, Inc.)から入手可能な、モデルMCD 100Sサイエンティフィックグレード(scientific grade) CCDカメラである。レンズ216は、好適には、焦点距離50mmのF₉₅レンズで構成される。

図5D～図5Eに示すように、カメラ116は、カメラ116に水を供給して、カメラ116からの熱せられた水を排除する一対の冷却用ホース230を介して水冷さ

れる。好適な実施形態では、冷却用ホース230は、ガントリーアセンブリ104のコンポーネントである水供給部(不図示)と相互接続される。水冷システムは、CCDカメラを冷却し、CCDカメラを-30℃の温度に維持する。カメラ116のこの冷却により、カメラが、ビーム放射装置102のスナウト110前方に位置する患者108の一部のX線画像に対処する、デジタル可視画像を顕微鏡に形成することができ、

図6は、ビーム配送装置102のスナウト110に対する患者108の位置を決定するための、装置100の動作を示す、フローチャートである。詳細には、開始ステート400から、公知の技術を用いて、ステート402で、患者のため

の指示(instruction)が作成される。一般には、指示は、治療すべき患者の身体部分の位置、性質および大きさに対する医師の決定に基づく。例えば指示が、頭

部への放射線治療からなる場合、指示は、頭部の大きさ、性質および位置に基づく。指示は、頭部に伝達される放射線量、放射線を与える回数、及びガントリーから患者へ送られる放射線の角度などの情報を含む。この指示は、通常、公知の線量測定手法を用いて作成される。

さらに、ステート404において、患者のために、D

RR (digitally reconstructed radiograph) が一般的な手法により作成される。特に、上記実施形態において、DRRファイルはDRR装置を用いて作成される。このDRR装置は、ジョージ シェロウス (George Sherouse) 著の「放射線治療計画を使用する為のDRRの計算(Computation of Digitally Reconstructed Radiographs for Use in Radiotherapy Treatment Designs)」と題される論文、及びその他ここに引用される1989年度の放射線腫瘍学生物学治療の国際ジャーナル(International Journal of Radiation Oncology Biology Physics)の18巻の651頁から658頁に記述され、ノース カロライナ大学のサンスパーク5(Sun Spark 5)ワークステーションによって発展した技術を用いるものである。DRRは、患者の患部組織の部位について、CTスキャンを複数回行うことにより得られるもので、その点でCTスキャンはDRRファイルに展開することができ、このファイルはあらゆる一定の角度からの患者の体を表示するものである。頭部などの、患者の体内のターゲットアイソセンタ上に位置付けられた患部組織を表示するDRRファイルの展開は、放射線治療計画において公知のプロセスである。それ故に、マスター指示画像500 (図7A) は、ステート406において、所定のガントリー

角からのターゲットアイソセンタ504を取り囲む患者の体の部位502について、作成される。典型的なマスター指示画像500を図7Aに示す。図7Aの画像500は、説明のため、特に単純化されている。

図7Aで示されるように、画像500は、患者108の部位502におけるターゲットアイソセンタ504を覆っている。さらに、治療区によって選択された隣接する骨格構造510上に、2つの堅固な構造体、即ち、モニュメント50

6、508が存在する。図7Aに示されるように、一対の合成クロス線520a、520bが、ターゲットアイソセンタ504に対して中心に配置されるようになっていて、モニメント506、508からの合成クロス線520a、520bの距離は、後述される方法に従って患者108を後に位置合わせする場合の基準となる。マスター指示画像500の画像が、分り易くするためにかなり単純化されていることは、当業者であれば当然にわかる。実際のマスター指示画像においては、治療医は、患者が3軸全てについて正確な位置合わせを確実に行うため、患者の骨格上のモニメントを複数選択し、2つの異なる方向からのマスター指示画像を形成する。

DRRデータからマスター指示画像500が作成され

ると、医者はステート410において、マスター指示画像上のモニメント506、508を選択することができる、且つ、このモニメントを使用してモニメント506、508に対するターゲットアイソセンタ502の座標を測定することができる。好ましくは、治療医がワークステーション126を使用してモニメントを選択し、且つ、モニメントは、一般に、後に与えられる患者108のデジタルX線画像上に見ることのできる患者の骨格組織510上の点からなる。ターゲットアイソセンタ504は、患部組織の部位と一致し、かつターゲットアイソセンタは、マスター指示画像500上において認識することができる。

図7Aに示されるように、合成クロス線520a、520b上において選択された点に対するモニメントの相対的な位置を決定することができる。ターゲットアイソセンタ504からの、クロス線上に選択された点までの距離も決定することができる。特に、個々のモニメント及びクロス線520a、520b間における、クロス線520a、520bに対して垂直な方向の距離がまず決定される。この距離は、すなわち、ターゲットアイソセンタに対するモニメントのX座標とY座標である。それ故に、モニメント506が座標 (X_i, Y_i) を備え

、且つモニメント508が座標 (X_j, Y_j) を備えているので、モニメント506、508とターゲットアイソセンタ502との空間的関係を測定することが

でき、X座標及びY座標として明らかにすることができる。

患者108のマスター指示画像500が形成されると、モニメントの選択、及びモニメントに対するターゲットアイソセンタのベクトル座標の測定が行われる。そしてこの情報は、デジタル画像形成装置100に与えることができ、かつ患者108の一連の治療に用いることができる。特に、ステート412では、患者は図2中の治療台150上に配置することができ、そしてガントリ104は、所望の治療角度に回転させることができる。上述において、患者108は精内部でほとんど移動不可能であり、精は、ビーム放射装置102のスナウト110に対して位置関係が固定された状態で、治療台上に配置されることが好ましい。一般には、患者は精内に配置され、且つ精は台110上に配置されているので、通常、精はビーム放射装置102のスナウト110と方向を一致させている。次に、X線源106は、図3について記載されたようにして、ステート414において、ビーム線146の内部に配置される。そして、ステート416において、スナウト110のすぐ前方に配置され

た患者の体の部位を通過して、画像キャプチャ装置112に向けて、ビーム放射装置102のスナウト110からX線が放射されるように、X線源が起動される。この結果、ビーム放射装置102のスナウト110前方に配置された患者の体の部位についての画像500'が、図1中のワークステーション126あるいはディスプレイ130に形成され、表示される。

キャプチャされたX線画像500'の代表例を図7Bに示す。この画像は、スナウト110の前方の領域における領域の患者108の骨格構造510'からまず構成され、図5Cにおけるクロス線200a、200cが重ね合わされたものである。図5A及び図5Bにおける蛍光スクリーンアセンブリ192に向けられたX線をクロス線が遮り、それ故にクロス線の領域において、光子がより少なく発生することがわかる。好ましくは、クロス線200a-200cは、ビーム通路146の位置中心を直接横切るように配置されている。さらに、2つのクロス線の対を位置合わせに用いることができるように、ビーム放射装置102のスナウト110付近に配置されたビーム線の内部に位置する2番目のクロス線の対

を、実際に備えても良い。例えば、2対のクロス線の間のミスマイメントは、画像キャプチャ装置102が、も

はやビーム道路146に対して中心に配置されていないことを示し、このことは、ガントリ装置102を操作する者に対して、必要な修正行動をとることを知らせるものである。

一旦、ビーム道路146内における患者108のX線画像500'が、画像キャプチャ装置112によりキャプチャされると、画像500'は、図1中の治療室のデジタル画像を表示するワークステーション126に供給され、その後、検査室の画像表示モニタ130に表示される。さらに、マスター指示画像500もまた、ステート420において、モニタ132に同時に表示される。これにより治療室は図7Aのマスター指示画像500と図7BのX線画像500'を同時に見ることができる。次に、治療室は、ステート422において、マスター指示画像500上のモニメント506、508に対応するX線画像500'上のモニメント506'、508'を選択する。治療室は、マウスを用いてX線画像上に表示されたモニメントをクリックして、これらの画像を選択することが望ましい。

マスター指示画像500上に選択されたモニメント506、508に対応するX線画像500'上のモニメント506'、508'が選択された後、ステート4

24において、ワークステーション126は、ビーム中心512についてのX線画像上における、モニメント506'、508'の座標 (X_1', Y_1') 、 (X_2', Y_2') を決定する。上記のように、ビーム道路中心512は、クロス線200a-200cの交点により示される。第3のクロス線200cもまた、同様にして使用することができる。マスター指示画像について決定された (X_1, Y_1) 及び (X_2, Y_2) の座標値と、 (X_1', Y_1') 及び (X_2', Y_2') の座標値とを比較することにより、ターゲットアイソセンタ504とビーム中心512とのオフセットを測定することができる。

したがって、ディスプレイワークステーション126のコンピュータが、決定ステート430において、アイソセンタ504に対してビーム中心が一致しているかを決定することができる。ビーム中心512がアイソセンタ504に一致している場合には、デジタル画像形成装置100が治療手順を開始するステート432に移行し、患者108は治療用ビームを受けることができる。一般に治療手順は、適切な校正及び確認が行われた後に、ビーム道路からX線源106を移動させて、ビーム源から陽子ビームを要求して、患者に向けてビームを供給する。

X線画像500'のビーム中心512がマスター指示画像500のアイソセンタ504と一致していない場合には、画像形成装置100は、ステート434において、アイソセンタ504とビーム道路中心512とが一致するように患者108を移動させるべき方向を決定する。上記実施形態において、モニメント506、508からのアイソセンタ504の座標と、モニメント506'、508'からのX線画像における中心点512の座標との間の最小二乗近似は、患者を移動させる方向及び大きさを決定するのに用いることができる。装置100は、その後、ステート436において、オフセット方向へ患者108を移動させる。上記実施形態においては、治療室により与えられた指示に応じて移動させることができるように、台150は自動化されている。したがって、治療室がステート434において決定された移動量を単に入力するだけで、台150は、箱149内に固定されるように配置された患者108を、新たな位置に移動させる。続いて、X線源は、ステート416において、再び起動され、ステート416からステート430までのステップからなる処理が、アイソセンタ514とビーム道路中心とが許容誤差範囲内で一致するまで繰り返される。

治療室によって選択されたモニメントの場合により位置合わせが行われるという好ましい形態の一方で、他の技術もまた、位置合わせのためにマスター指示画像をX線画像と比較することに用いることができる。特に、治療室によってモニメントが特に強調される必要がないように、形状認識ソフトウェアもまたX線

画像内のモニュメントを認識することに用いることができる。さらに、特殊な曲線輪郭をもった骨構造体あるいはモニュメントに対して、ターゲットアイソセンタにおける曲線認識ソフトウェアを明らかにすることもできる。同じ曲線構造は、X線画像中においてコンピュータにより認識することができ、ビーム線の中心位置は、特殊な曲線輪郭を備える同じ骨構造体に対して測定することができる。この情報は、ビーム中心と、患者の次の位置調整のためのターゲットアイソセンタとのオフセットを決定するのに用いることができる。従って、当業者にとって、ビーム中心とターゲットアイソセンタとのオフセットを決定することに用いられたモニュメントが、必ずしも治療区によって示される必要がなく、コンピュータにより認識され、このモニュメントは、必ずしも骨格上の特定点を備えていなければならない、曲がった骨のような骨構造体の全体により構成されるということがわかる。

したがって、前記実施形態のデジタル画像形成装置は、ビームノズルと患者との更に効率の良い位置合わせを可能にする。特に、治療区は、腔内の患者をノズル前方に配置し、ビーム線路とターゲットアイソセンタとの相対位置を、患者の体の内部で選択されたモニュメントに対して繰り返し測定しなければならないだけである。この装置は、ノズル前方の患者の体の部位についての詳細なX線画像をもたらし必要性を解消し、ビーム線路とターゲットアイソセンタとのオフセットを自動計算することを可能にする。従って、患者の位置合わせは単純化され、さらに効率良くなり、治療設備の利用度を更に高めるのに役立つ。

以上本発明の好適な実施形態について記述し、本発明の重要な特徴を指摘したが、上述した装置の詳細な形態において、本発明の本質を外れることなく、当業者によって種々の削除、代用及び変形したものを使用し、製造できるとがわかる。従って、本発明の範囲は上述した内容に制限されるべきではなく、以下の請求項により明らかにされるべきである。

【図1】

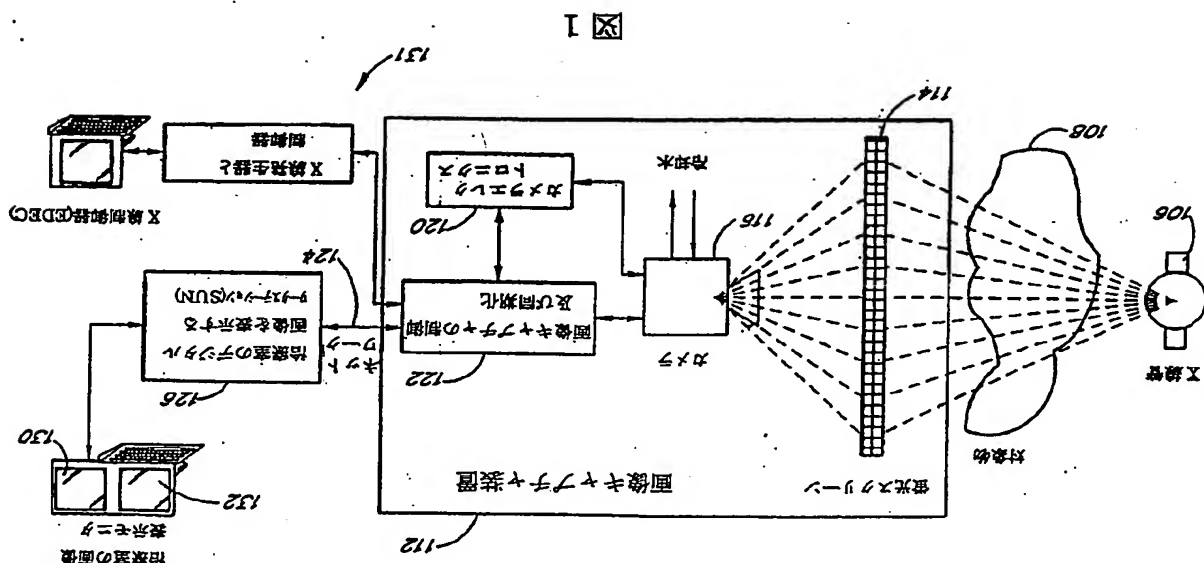


図1

【図2】

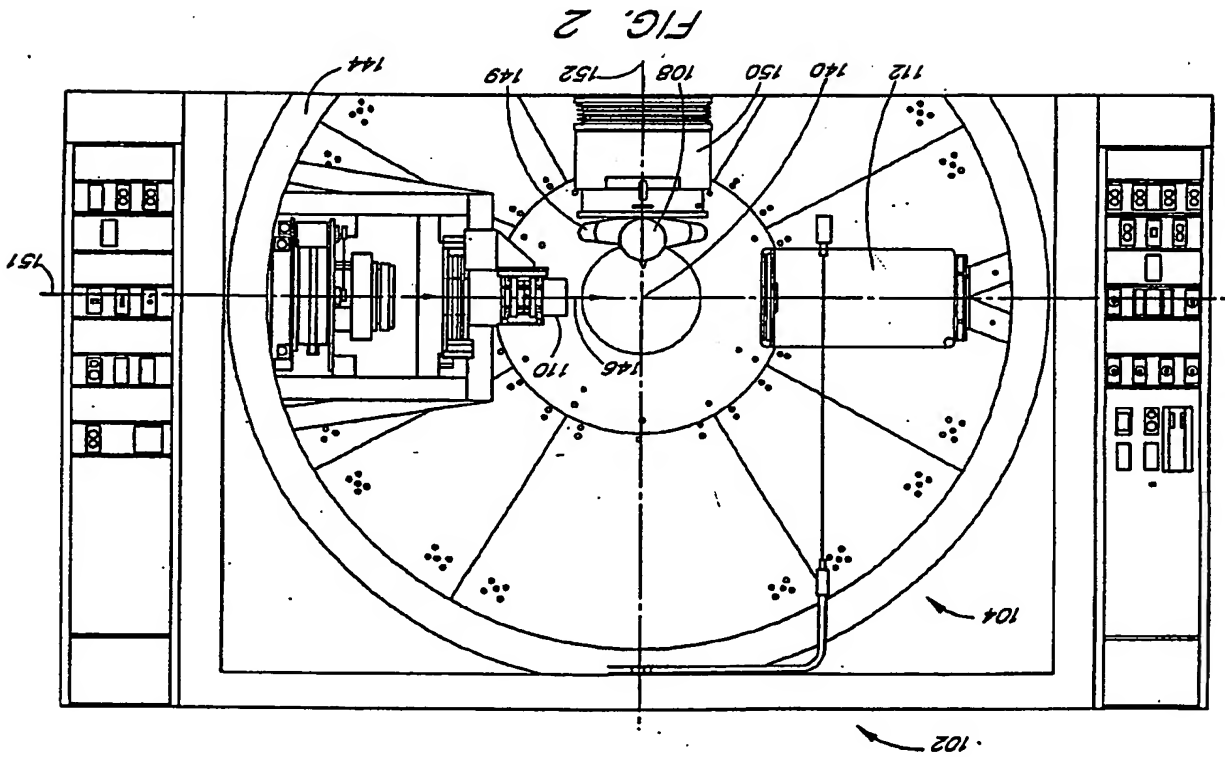


FIG. 2

【図3】

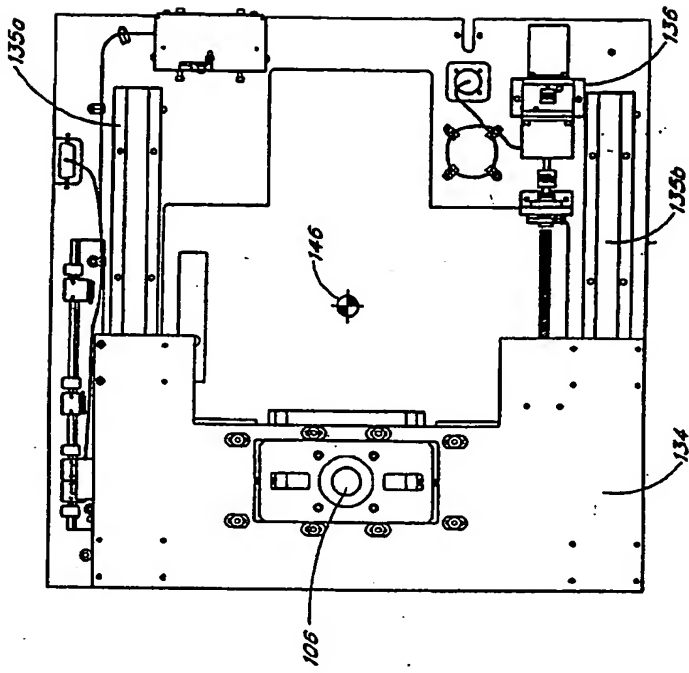
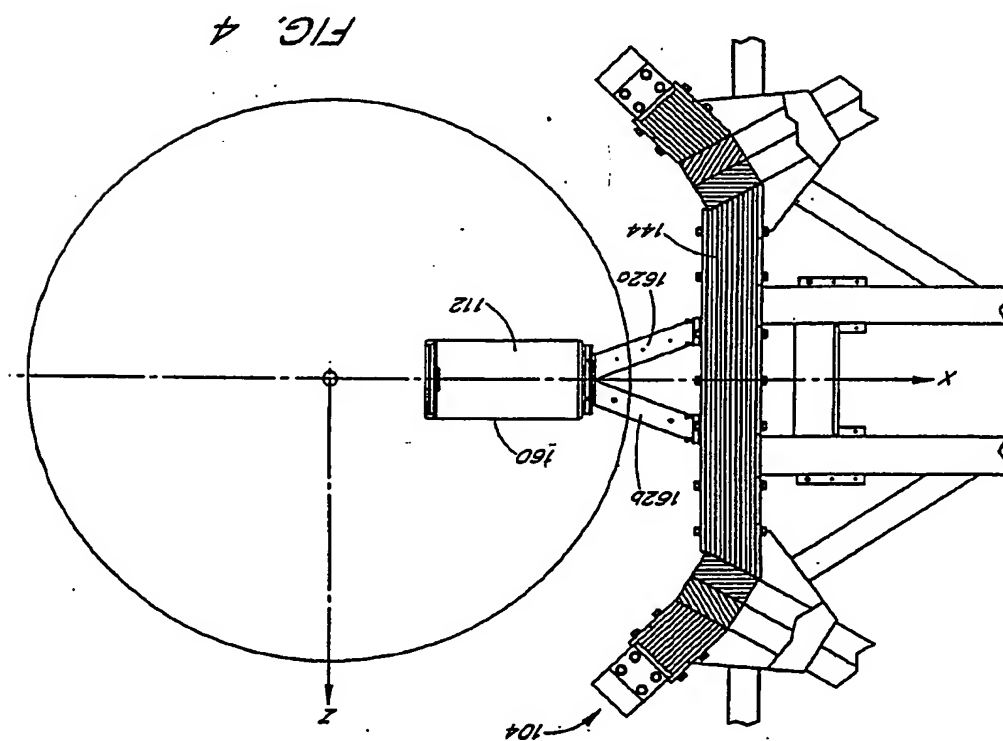
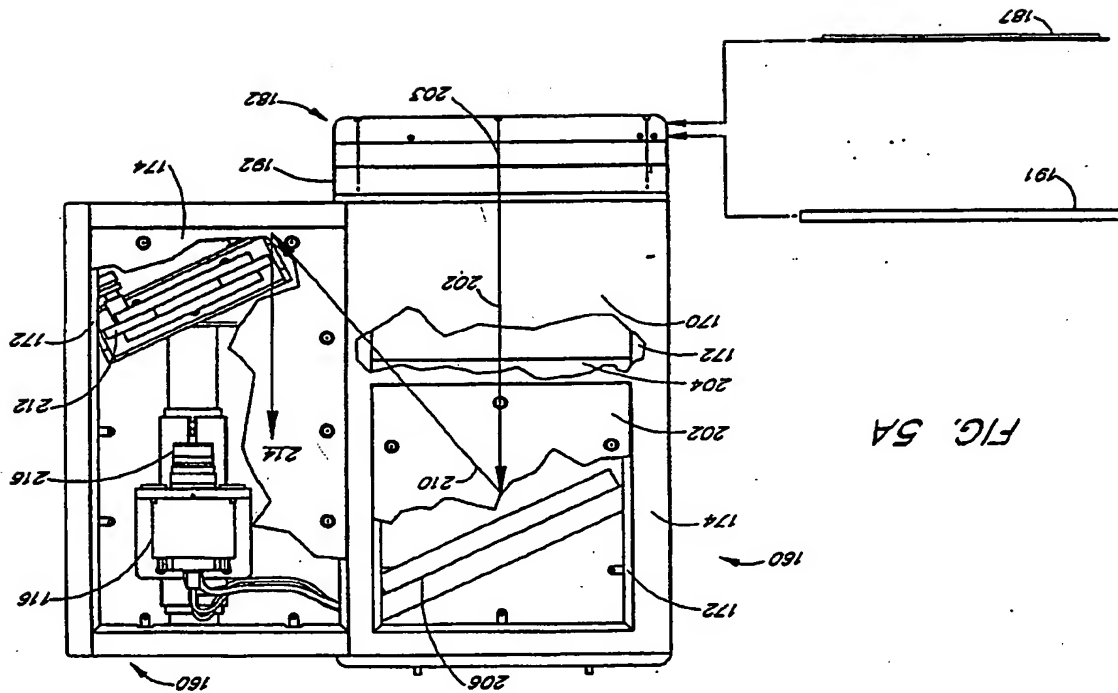


FIG. 3



【図5】

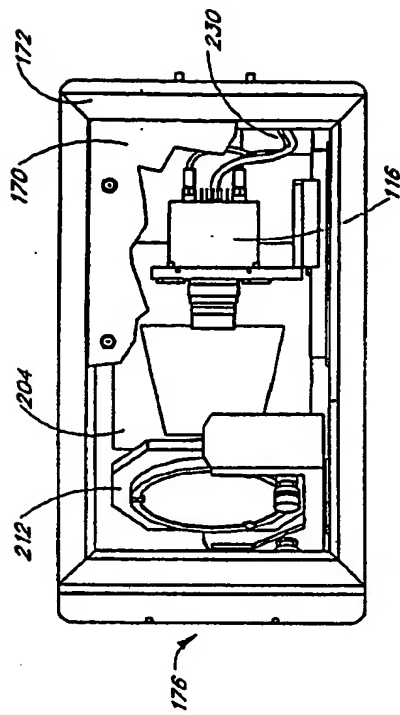


FIG. 5D

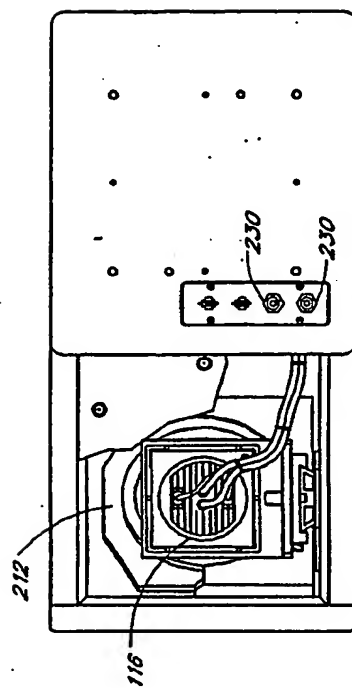


FIG. 5E

【図5】

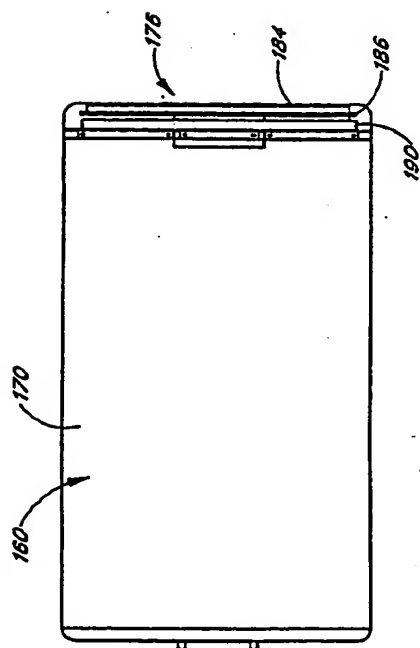


FIG. 5B

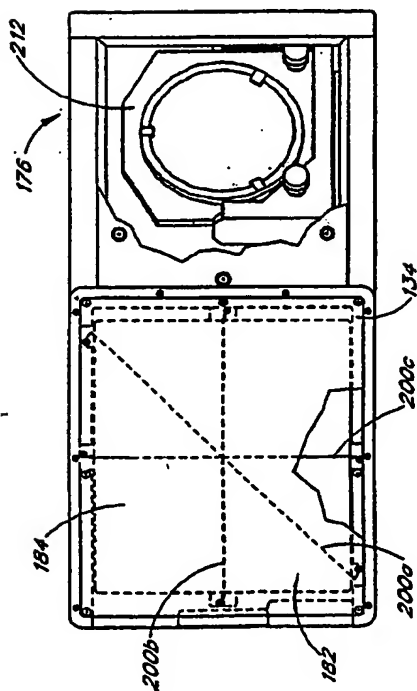


FIG. 5C

【図7】

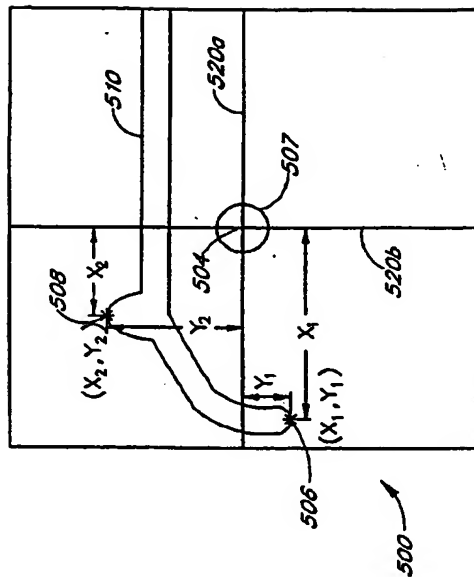


FIG. 7A

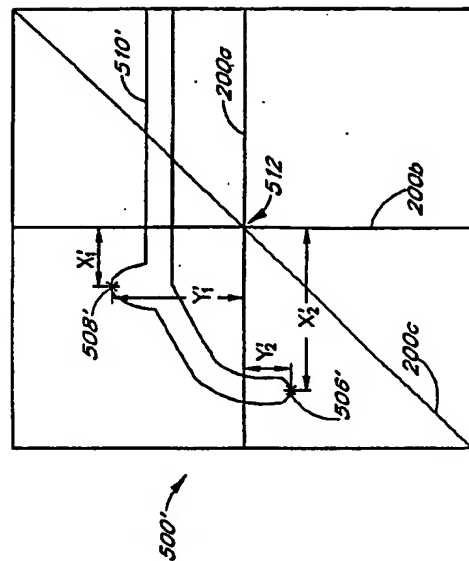
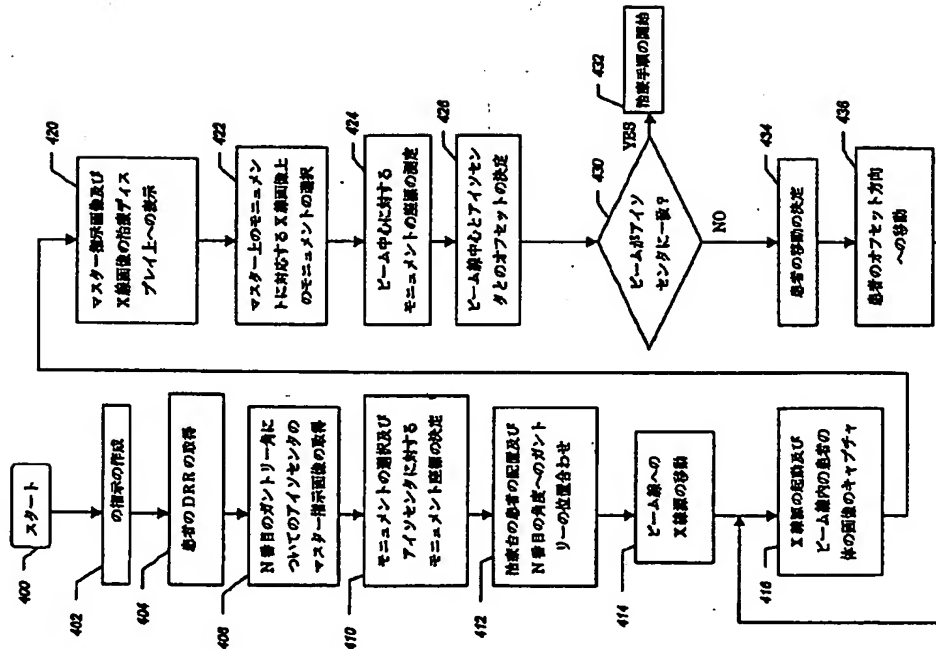


FIG. 7B

【図6】

図6



【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.
PCT/US 97/19236

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6th Ed. 1989/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELD SEARCHED

Searches conducted in the following fields of technology

IPC 6th Ed. 1989

Documentation searched other than international publications in the extent that such documents are indicated in the table searching

Documents were searched during the international search phase of the international search procedure, namely (PCT/US 97/19236)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 480 035 A (YOKOGAWA MEDICAL SYSTEMS) 15 April 1992 see abstract; claim 1	1, 14, 25, 33
A	EP 0 673 661 A (TOSHIBA) 27 September 1995 see abstract see column 16, line 20 - column 20, line 10	1, 14, 25, 33

<input checked="" type="checkbox"/> X	Further documents are listed in the continuation of line C	<input checked="" type="checkbox"/> K	Parent family members are listed in annex
<p>Special categories of cited documents:</p> <p>"A" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"B" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"C" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"D" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"E" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"F" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"G" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"H" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"I" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"J" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"K" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"L" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"M" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"N" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"O" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"P" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"Q" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"R" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"S" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"T" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"U" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"V" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"W" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"X" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"Y" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p> <p>"Z" documents (including the international application of the invention) are cited in the continuation of line C.</p>			
Date of the actual completion of the international search		Date of mailing of the international search report	
5 February 1998		13/02/1998	
Name and mailing address of the ISA		Authorized official	
European Patent Office, P.O. Box 1, 8001 Zurich, Switzerland Tel: +41-71-311 1111, Fax: +41-71-311 1111 Telex: 857000, TTY: 857000, Fax: 857000		Taccogna, J-F	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) July 1992

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.
PCT/US 97/19236

Category	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P, A	RUSSEL J. HAMILTON, FRANCA T.; KUCHIN, CHARLES A. FELIZZARI, ETC.: "Repositioning accuracy of a noninvasive head fixation system for stereotactic radiotherapy" MED. PHYS. 23(11), NOVEMBER 1996, pages 1909-1917, XP000680957 see abstract	1, 14, 25, 33
A	US 5 297 037 A (IFUKU) 22 March 1994 see abstract	1, 14, 25, 33
A	US 5 039 867 A (NISHIHARA) 13 August 1991 cited in the application see abstract see claim 1	1, 14, 25, 33
A	US 4 917 344 A (PRECHTER) 17 April 1990 cited in the application see abstract	1, 14, 25, 33
A	US 5 039 057 A (PRECHTER) 13 August 1991 cited in the application see abstract	1, 14, 25, 33

Form PCT/ISA/210 (first sheet) July 1992

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	PCT/US 97/19235
EP 0480035 A	15-04-92		JP 3032649 A DE 6901417 D DE 6901417 T WO 9100057 A US 5206893 A	13-02-91 15-12-94 23-03-95 10-01-91 27-04-93
EP 0673661 A	27-09-95		JP 7255715 A JP 7255716 A JP 7255719 A US 5651043 A	09-10-95 09-10-95 09-10-95 22-07-97
US 5297037 A	22-03-94		JP 2593576 B JP 4089059 A	26-03-97 23-03-92
US 5039867 A	13-08-91		JP 1209077 A JP 1052436 A JP 1052484 A JP 2038677 C JP 7063511 B JP 1098985 A JP 1989778 C JP 7009460 B JP 1121070 A JP 1131675 A JP 6096048 B JP 1151467 A JP 1899563 C JP 6026608 B DE 3828639 A	22-08-89 28-02-89 28-02-89 28-03-96 12-07-95 17-04-89 08-11-95 01-02-95 12-05-89 24-05-89 30-11-94 14-06-89 27-01-95 13-04-94 16-03-89
US 4917344 A	17-04-90		AT 124772 T AU 3417789 A DE 68923376 D DE 68923376 T EP 0437434 A WO 8909906 A US 5039057 A	15-07-95 03-11-89 10-08-95 25-01-96 24-07-91 19-10-89 13-08-91
US 5039057 A	13-08-91		US 4917344 A AT 124772 T	17-04-90 15-07-95

Form PCT/US 97/19235 (patent family members) (July 1995)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	PCT/US 97/19235
US 5039057 A	A		AU 3417789 A DE 68923376 D DE 68923376 T EP 0437434 A WO 8909906 A	03-11-89 10-08-95 25-01-96 24-07-91 19-10-89

Form PCT/US 97/19235 (patent family members) (July 1995)

フロントページの続き

(8)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, L, U, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, F, I, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LG, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, M, X, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN, YU, ZW

(72)発明者 レジーナ デビッド エー、

アメリカ合衆国 93373 カリフォルニア
州 レッドランズ ミルズ アヴェニュー

1310

(72)発明者 リン ベンキュー ジェームス
アメリカ合衆国 92506 カリフォルニア
州 リバーサイド アイアンウッド ドラ
イブ 6831

(72)発明者 サマンタライ ジャガディッシュ ビー、
アメリカ合衆国 92557 カリフォルニア
州 モレノ バレー ディケンソン ロー
ド 21129

(72)発明者 エルデル ベリー ビー、
アメリカ合衆国 92886 カリフォルニア
州 ヨーバ リング セロ ビスタ ドラ
イブ 17501